Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP05/002875

International filing date: 23 February 2005 (23.02.2005)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP

Number: 2004-046258

Filing date: 23 February 2004 (23.02.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 14 April 2005 (14.04.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



24.02.2005

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

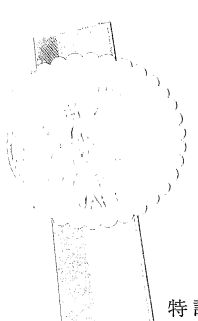
出願年月日 Date of Application: 2004年 2月23日

出 願 番 号 Application Number: 特願2004-046258

[ST. 10/C]:

[JP2004-046258]

出 願 人 Applicant(s): 関西ペイント株式会社



2005年 3月31日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office





【書類名】 特許願 【整理番号】 11308

【あて先】 特許庁長官 殿

【国際特許分類】 C09D 5/00 B05D 7/14

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県平塚市東八幡4丁目17番1号 関西ペイント株式会社

内

【氏名】 柏田 清治

【発明者】

『日』 【住所又は居所】 神奈川県平塚市東八幡4丁目17番1号 関西ペイント株式会社

内

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県平塚市東八幡4丁目17番1号 関西ペイント株式会社

内

【氏名】 川本 酉元

【特許出願人】

【識別番号】 000001409

【氏名又は名称】 関西ペイント株式会社

【代表者】 世羅 勝也

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 000550 【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 特許請求の範囲 1

 【物件名】
 明細書 1

 【物件名】
 要約書 1

 【物件名】
 図面 1

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

磁性体からなる被塗物を電磁誘導加熱方式で予め加熱した後に、塗料を塗装して、余熱で 塗膜を硬化させることを特徴とする塗膜形成方法。

【請求項2】

磁性体からなる被塗物を電磁誘導加熱方式で予め加熱した後に、塗料を塗装して、余熱で 塗膜を硬化させた後に、次いで急冷することを特徴とする請求項1に記載の塗膜形成方法

【請求項3】

磁性体からなる被塗物を電磁誘導加熱方式で予め加熱した後に、塗料を塗装して、余熱で 塗膜を硬化させた後に、次いで水シャワーにより急冷することを特徴とする請求項2に記 載の塗膜形成方法。

【請求項4】

塗料がアクリル変性エポキシエマルション塗料であることを特徴とする請求項1乃至3の いずれか1項に記載の塗膜形成方法。

【請求項5】

塗料が水性ポリエステル変性シリコーン樹脂系塗料であることを特徴とする請求項1乃至 3のいずれか1項に記載の塗膜形成方法。

【書類名】明細書

【発明の名称】塗膜形成方法

【技術分野】

[0001]

本発明は、自動車のディスクブレーキとして用いられるディスクローターやドラムインディスクなどの磁性体からなる板厚の厚い被塗物を電磁誘導加熱方式で加熱した後に、塗料を塗布して、被塗物の余熱で硬化させることを特徴とする塗膜形成方法に関する。

【背景技術】

[0002]

自動車のディスクブレーキとして用いられるディスクローターやドラムインディスクなどの板厚の厚い被塗物に、防錆または意匠を目的に塗料を塗布して硬化させる方法として、通常、熱風を循環させて加熱する方法や赤外線照射による加熱方法が用いられているが、塗料が例えば、100 C以上の加熱が必要な熱硬化型塗料の場合、熱容量の大きな被塗物を100 C以上の塗膜硬化温度に昇温させるのに長時間を要している。

[0003]

作業効率を改善するために、例えば、100℃以下の比較的低温で硬化する常温硬化型塗料などを用いた場合、所定の温度に昇温させる時間は短くて済むが、塗料中に含まれる有機溶剤や水などの希釈剤が塗膜中に残存しやすくなり、例えば、ディスクブレーキ部品などの場合は、急ブレーキをかけた際に発生する熱で被塗物が300℃以上の高温になることもあることから、塗膜中に残存する希釈剤などの急激な蒸発により塗膜にフクレが発生することなどを原因とした、塗膜の剥れ、防錆不良などの不具合が生じている。

[0004]

また、先行技術として、垂直面の外観品質向上のため硬化時間を短縮し、塗料のタレ落ちを軽減させる方法として、磁性体被塗物に対する電磁誘導加熱硬化による外観品質向上方法が開示されている(例えば、特許文献1参照)。

[0005]

しかしながら、電磁誘導加熱を用いても、塗料を塗装した後、被塗物が塗膜硬化温度に 昇温するまでには数分程度の時間を要するので、更なる塗膜硬化時間の短縮が求められる 場合の塗膜形成方法としては不十分であった。

[0006]

【特許文献1】特開平3-262569

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0007]

本発明の目的は、自動車のディスクブレーキとして用いられるディスクローターなどの磁性体からなる板厚の厚い被塗物に対して、前記従来の塗膜形成方法の不具合を解消するために、短時間で被塗装物を所定の温度に昇温させ、塗装された塗膜を速やかに硬化させることにより塗装に係る作業効率を大幅に向上させることができ、さらには、耐熱性などの塗膜性能に優れた塗膜を得ることができる塗膜形成方法を見出すことである。

【課題を解決するための手段】

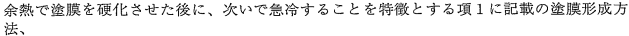
[0008]

本発明者らは、上記課題を解決するため鋭意研究を行なった結果、磁性体からなる自動車等の板厚の厚いディスクブレーキ部品等の塗膜形成方法として、被塗物を電磁誘導加熱方式で加熱した後に、塗料を塗装して、余熱で塗膜を硬化させることを特徴とする塗膜形成方法によれば、上記課題を解決できることを見出し、本発明を完成させるに至った。

[0009]

即ち、本発明は

- 1. 磁性体からなる被塗物を電磁誘導加熱方式で予め加熱した後に、塗料を塗装して、余熱で塗膜を硬化させることを特徴とする塗膜形成方法、
 - 2. 磁性体からなる被塗物を電磁誘導加熱方式で予め加熱した後に、塗料を塗装して、



- 3. 磁性体からなる被塗物を電磁誘導加熱方式で予め加熱した後に、塗料を塗装して、 余熱で塗膜を硬化させた後に、次いで水シャワーにより急冷することを特徴とする項2に 記載の塗膜形成方法、
- 4. 塗料がアクリル変性エポキシエマルション塗料であることを特徴とする項1乃至3のいずれか1項に記載の塗膜形成方法、
- 5. 塗料が水性ポリエステル変性シリコーン樹脂系塗料であることを特徴とする項1乃至3のいずれか1項に記載の塗膜形成方法、 に係るものである。

【発明の効果】

[0010]

短時間に被塗物温度を昇温させることができる加熱方法として、電磁誘導加熱方式が有利であることは公知であるが、本発明による塗膜形成方法は、先に、塗膜を硬化させるのに十分な所定の温度まで電磁誘導加熱により被塗物を昇温した後、塗料を塗装し、被塗物の余熱により塗膜を硬化させる方法であるので、電磁誘導加熱の昇温速度向上効果を生かした上で、さらに塗装作業効率を向上させることができるという効果を奏する。

[0011]

例えば、塗装後の硬化時間3分の条件で焼付けを行なう場合、本発明の方法は被塗物を 硬化温度に応じた温度に昇温させた後、昇温された被塗物に塗装されるので、塗装後3分 間で塗膜の硬化を完結させることができるが、常温で塗装した後に被塗物を昇温させる方 法では、塗装後、被塗物が硬化温度に達するまでの時間を要するので、塗装後3分間では 塗膜の硬化を完結させることができない。

[0012]

従って、塗料塗装後の焼付け時間短縮を行なうにあたり、本発明の方法は有効であり、 作業効率を大幅に向上させることができる。

[0013]

さらに、ディスクローターやドラムインディスクなどの自動車のディスクブレーキ部品などの塗装に際しては、アクリル変性エポキシエマルション塗料又は水性ポリエステル変性シリコーン樹脂系塗料を用いることにより高温に曝される部材の耐食性などを向上させることができる。

【発明を実施するための最良の形態】

$[0\ 0\ 1\ 4]$

以下、本発明の塗膜形成方法についてさらに詳細に説明する。

[0015]

本発明の塗膜形成方法は、磁性体からなる被塗物を電磁誘導加熱方式で予め加熱した後に、塗料を塗装して、余熱で塗膜を硬化させることを特徴とする塗膜形成方法である。

[0016]

磁性体からなる被塗物としては、電磁誘導によって電流が誘導されるものであれば、特に制限はなく、本発明においては例えば、ディスクローターやドラムインディスクなどの自動車のディスクブレーキとして用いられる金属部品などに対して好適に本発明の塗膜形成方法を用いることができる。

. [0017]

[0018]

一例を図1の模式図に示す。例えば、被塗物が鋳鉄製平板である場合、結晶化ガラスプレート上に被塗物を置き、結晶化ガラスプレートの下に設置した磁力発生コイルにより磁力線を発生させ、被塗物に渦電流を発生させることにより加熱することができる。



この時、磁力発生コイルに流す電流を制御することで、例えば、 $2 \sim 5$ 分で $170 \sim 220$ ℃に昇温することが可能である。

[0020]

本発明における塗膜形成方法においては上記のようにして、電流を制御することにより、塗膜を硬化させるのに十分な所定の温度まで極めて短時間で電磁誘導加熱により磁性体からなる被塗物を昇温させた後、昇温された被塗物に塗料を塗装し、被塗物の余熱により塗膜を硬化させる方法である。設定昇温温度は塗料の硬化温度及び条件に基いて設定すればよい。

[0021]

例えば、後で詳述するアクリル変性エポキシエマルション塗料であれば、160 C程度、水性ポリエステル変性シリコーン樹脂系塗料であれば、180 Cに被塗物温度を昇温した後、直ちに塗装することにより、余熱により $2\sim5$ 分間程度の短時間で塗膜を硬化させることができる。

[0022]

本発明においては、さらなる作業効率向上のため、塗装後、余熱により塗膜を硬化させた後、急冷することにより、自然放冷の場合によるよりも早く被塗物を次の作業にあたって取り扱うことのできる程度の温度(60℃以下)にまで冷却することもできる。

[0023]

この場合の余熱による塗膜硬化時間は通常、約 $1\sim5$ 分間、好ましくは $2\sim4$ 分間程度であることが適している。余熱による塗膜硬化時間が1分未満であると塗膜の硬化が十分でない場合があり、また、5分間程度まで余熱による硬化を行なえば、通常、硬化反応は完結しているので、それ以上の時間をあえてとる必要性はない。

[0024]

余熱により塗膜を硬化させた後、急冷する方法としては、それ自体既知の方法、例えば、常温または10℃以下の冷水に浸漬またはシャワーする方法やエアーブロー、液化窒素ガスの吹き付けなどの方法があるが、工業的には、経済性、装置面、冷却効率などの面から、一般の上水または工業用水をシャワーする方法が好ましい。

[0025]

水シャワーによる被塗装物への放水時間、放水量は、被塗物全面の温度が取扱いに支障のない温度になるまでの時間、放水量でよく、例えば、被塗物温度を180 \mathbb{C} に昇温させた後、塗装して3 分放冷し、次いで急冷する場合、被塗物全面に放水されるようにシャワーノズルを複数配置し、放水量を調整して、30 秒間常温水でシャワーすることにより、60 \mathbb{C} 以下とすることができ、1 分以内の水シャワー放水で、被塗装物を取り扱うことのできる温度に冷ますことができる。

[0026]

塗膜を形成する塗料についてもとくに限定はなく、通常の溶剤型塗料、水性塗料など各種の塗料を適用することができる。

[0027]

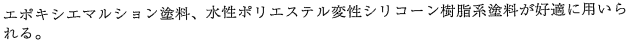
また、常温硬化型、加熱硬化型の両方の塗料に適用することができるが、本発明においては、加熱硬化型の塗料を用いるのがより好ましい。

[0028]

本発明の塗膜形成方法における塗装方法は、溶剤型塗料及び水性塗料であれば適性粘度、例えば、フォードカップNo.#4を用いて $10\sim50$ 秒に調整し、それ自体既知の方法、例えば、エアースプレー、エアレススプレー、浸漬塗装、シャワーコート、ロールコーター、カーテンフロー方式などによって塗装することができ、その膜厚は硬化膜厚に基いて $10\sim50~\mu$ m、特に $20\sim30~\mu$ mの範囲内が適している。

[0029]

本発明の方法においては、特に、ディスクローターやドラムインディスクなどのディスクブレーキ部品に対して好適に用いられ、その場合、例えば、以下にあげるアクリル変性



[0030]

アクリル変性エポキシエマルション塗料はアクリル変性エポキシエマルションを主成分とし、架橋剤、着色顔料、さらに必要に応じて防錆顔料、体質顔料、希釈剤などを配合してなるものである。

[0031]

アクリル変性エポキシエマルションは、アクリル樹脂変性エポキシ樹脂(A)をそれ自体既知の方法で水性媒体中に水分散せしめて得られるものである。

[0032]

アクリル樹脂変性エポキシ樹脂(A)としては、例えば、下記の(A-1)又は(A-2)のものをあげることができる。(A-1)ビスフェノール型エポキシ樹脂(a)(以下、「エポキシ樹脂(a)」と略称することがある。)とカルボキシル基含有アクリル樹脂(b)(以下、「アクリル樹脂(b)」と略称することがある。)とをエステル化反応させてなる樹脂、(A-2)ビスフェノール型エポキシ樹脂(a)にカルボキシル基含有重合性不飽和モノマーを含有する重合性不飽和モノマー成分をグラフト重合させてなる樹脂。

[0033]

上記(A-1)において、エポキシ樹脂(a)とアクリル樹脂(b)とを、例えば有機溶剤溶液中でエステル化触媒の存在下に加熱することで、容易にエステル化反応を行なうことができる。

[0034]

上記(A-2)においては、例えば有機溶剤中でベンゾイルパーオキサイドなどのラジカル発生剤の存在下に、エポキシ樹脂(a)に重合性不飽和モノマー成分をグラフト重合させて合成することができる。

[0035]

上記(A-1)又は(A-2)において、使用されるエポキシ樹脂(a)としては、例えば、エピクロルヒドリンとビスフェノールとを、必要に応じてアルカリ触媒などの触媒の存在下に、高分子量にまで縮合させてなる樹脂、エピクロルヒドリンとビスフェノールとを、必要に応じてアルカリ触媒などの触媒の存在下に、縮合させて低分子量のエポキシ樹脂とし、この低分子量エポキシ樹脂とビスフェノールとを重付加反応させて得られる樹脂、及び得られたこれらの樹脂または上記低分子量エポキシ樹脂に二塩基酸を反応させて得られるエポキシエステル樹脂などをあげることができる。

[0036]

[0037]

前記エポキシエステル樹脂の製造に用いられる二塩基酸としては、一般式HOOC-(CH2) n-COOH(式中、nは1~12 の整数である。)で示される化合物が好適に用いられ、具体的には、コハク酸、アジピン酸、ピメリン酸、アゼライン酸、セバシン酸、ドデカン二酸、ヘキサヒドロフタル酸などを例示できる。

[0038]

ビスフェノール型エポキシ樹脂 (a) の市販品としては、例えば、ジャパンエポキシレジン (株) 製のエピコート 1007 (エポキシ当量約 1、700、数平均分子量約 2, 900)、エピコート 1009 (エポキシ当量約 3, 500、数平均分子量約 3, 800)、エピコート 1010 (エポキシ当量約 4, 500、数平均分子量約 5, 500); チバガイギー社製のアラルダイトAER 6099 (エポキシ当量約 3, 500、数平均分子量約 3, 800); 三井化学 (株) 製のエポミックR -309 (エポキシ当量約 3, 500 、数平均分子量約 3, 800) などを挙げることができる。

[0039]

ビスフェノール型エポキシ樹脂 (a) としては、数平均分子量が 2,000~35,000、好ましくは 4,000~30,000であり、エポキシ当量が 1,000~12,000、好ましくは 3,000~10,000の範囲のビスフェノール型エポキシ樹脂であることが、得られる塗膜の硬度、耐食性などの点から好適である。

[0040]

前記(A-1)においては、エステル化反応の際にエポキシ樹脂(a)中のエポキシ基にアクリル樹脂(b)中のカルボキシル基がエステル付加反応するので、エポキシ樹脂(a)中にエポキシ基が必要であり、エポキシ樹脂 1 分子当たりエポキシ基は平均 $0.5\sim 2$ 個、好ましくは $0.5\sim 1.6$ 個の範囲であるのがよい。一方、前記(A-2)においては、グラフト反応がエポキシ樹脂主鎖の水素引き抜きによって起こり、グラフト反応が進行するので、エポキシ樹脂(a)中にエポキシ基が実質上存在しなくてもよい。

[0041]

上記(A-1)において使用されるアクリル樹脂(b)は、カルボキシル基含有重合性不飽和モノマーとその他の重合性不飽和モノマーとを単量体成分とする共重合体樹脂である。

[0042]

上記カルボキシル基含有重合性不飽和モノマーとしては、例えば、アクリル酸、メタクリル酸、クロトン酸、イタコン酸、マレイン酸、フマル酸などの1種または2種以上の混合物を挙げることができる。なかでも、メタクリル酸が好適に使用される。

[0043]

アクリル樹脂(b)の単量体成分である、その他の重合性不飽和モノマーは、上記カル ボキシル基含有重合性不飽和モノマーと共重合可能なモノマーであればよく、求められる 性能に応じて適宜選択して使用することができるものであり、例えば、スチレン、ビニル トルエン、2-メチルスチレン、t-ブチルスチレン、クロルスチレンなどの芳香族系ビ ニルモノマー;アクリル酸メチル、アクリル酸エチル、アクリル酸nープロピル、アクリ ル酸イソプロピル、アクリル酸 n - , i - 又は t - ブチル、アクリル酸ヘキシル、アクリ ル酸2-エチルヘキシル、アクリル酸n-オクチル、アクリル酸デシル、アクリル酸ラウ リル、アクリル酸シクロヘキシル、メタアクリル酸メチル、メタアクリル酸エチル、メタ アクリル酸 n - プロピル、メタアクリル酸イソプロピル、メタアクリル酸 n - , i-又は t-ブチル、メタアクリル酸ヘキシル、メタアクリル酸2-エチルヘキシル、メタアクリ ル酸オクチル、メタアクリル酸デシル、メタアクリル酸ラウリル、メタアクリル酸シクロ ヘキシルなどのアクリル酸又はメタクリル酸の炭素数1~18のアルキルエステル又はシ クロアルキルエステル;2-ヒドロキシエチルアクリレート、2-ヒドロキシプロピルア クリレート、3-ヒドロキシプロピルアクリレート、ヒドロキシブチルアクリレート、2 ーヒドロキシエチルメタクリレート、2ーヒドロキシプロピルメタクリレート、3ーヒド ロキシプロピルメタクリレート、ヒドロキシブチルメタクリレートなどのアクリル酸又は メタクリル酸の炭素数2~8ヒドロキシアルキルエステル;N-メチロールアクリルアミ ド、Nーブトキシメチルアクリルアミド、Nーメトキシメチルアクリルアミド、Nーメチ ロールメタクリルアミド、N-ブトキシメチルメタクリルアミドなどのN-置換アクリル アミド系又はN-置換メタクリルアミド系モノマーなどの1種または2種以上の混合物を 挙げることができる。これらその他の重合性不飽和モノマーとしては、特にスチレン及び アクリル酸エチルの混合物が好ましく、スチレン/アクリル酸エチルの構成重量比が99

. 9/0. 1~40/60、更には、99/1~50/50の範囲が適している。

[0044]

アクリル樹脂(b)は、モノマーの構成比率、種類は特に制限されるものではないが、 通常、カルボキシル基含有重合性不飽和モノマーが15~60重量部、特に20~50重 量部であることが好ましく、その他の重合性不飽和モノマーが85~40重量部、特に8 0~50重量部であることが好ましい。

[0045]

アクリル樹脂(b)の調整は、例えば、上記した単量体組成物を重合開始剤の存在下に 有機溶剤中で溶液重合することにより容易に行なうことができる。

[0046]

アクリル樹脂(b)は、樹脂酸価が100~400、数平均分子量が5,000~10 0.000範囲であるのがよい。

[0047]

前記 (A-1) でのエステル化反応において、エポキシ樹脂 (a) とアクリル樹脂 (b)との配合割合は、エポキシ基の当量に対して、カルボキシル基の当量が過剰になる条件 下で、塗装作業性や塗膜性能に応じて適宜選択すればよいが、エポキシ樹脂(a)とアク リル樹脂(b)との固形分重量比で前者:後者が、通常、6:4~9:1、さらには7: $3 \sim 9 : 1$ の範囲が好ましい。

[0048]

上記エステル化反応は、従来公知の方法で行なうことができ、例えば、エポキシ樹脂(a)とアクリル樹脂(b)との均一な有機溶剤溶液中にエステル化触媒を配合し、実質的 にエポキシ基の全てが消費されるまで、通常、60~130℃の温度で1~6時間反応さ せることによって行なうことができる。

[0049]

上記エステル化触媒としては、例えば、トリエチルアミン、ジメチルエタノールアミン などの第3級アミン類やトリフェニルフォスフィンなどの第4級塩化合物などを挙げるこ とができ、なかでも第3級アミン類が好適である。

[0050]

エポキシ樹脂(a)とアクリル樹脂(b)との反応系における固形分濃度は、反応系が 反応に支障のない粘度範囲内である限り特に限定されるものではない。また、エステル化 反応させる際に、エステル化触媒を使用する場合には、その使用量はエポキシ樹脂(a) 中のエポキシ基1当量に対して、通常、0.1~1当量の範囲で使用するのがよい。

[0051]

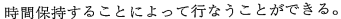
アクリル樹脂変性エポキシ樹脂 (A) が前記(A-2)による樹脂である場合、エポキシ 樹脂(a)にグラフト重合させるカルボキシル基含有重合性不飽和モノマーを含有する重 合性不飽和モノマー成分は、前記 (A-1) におけるアクリル樹脂 (b) の製造に用いら れる単量体成分であるカルボキシル基含有重合性不飽和モノマー及びその他の重合性不飽 和モノマーを挙げることができる。

[0052]

上記(A-2)の反応において、エポキシ樹脂(a)とカルボキシル基含有重合性不飽 和モノマーを含有する重合性不飽和モノマー成分との使用割合は特に限定されるものでは ないが、通常、前者:後者の比が、95~70重量部:5~30重量部の範囲内とするの がよい。この場合、カルボキシル基含有重合性不飽和モノマーは全重合性不飽和モノマー 中、20~80重量部となるように配合するのがよい。グラフト重合反応におけるラジカ ル発生剤の使用量は、カルボキシル基含有重合性不飽和モノマーを含有する重合性不飽和 モノマー成分に対して、通常、3~15重量部の範囲内が適当である。

[0053]

上記(A-2)におけるグラフト重合反応は、従来公知の方法で行なうことができ、例 えば、80~150℃に加熱されたエポキシ樹脂(a)の有機溶剤溶液中に、ラジカル発 生剤と重合性不飽和モノマー成分との均一な混合溶液を徐々に添加し、同温度に1~10



[0.054]

上記ラジカル発生剤としては、例えば、アゾビスイソブチロニトリル、ベンゾイルパーオキサイド、tーブチルパーベンゾイルオクタノエート、tーブチルパーオキシー2ーエチルヘキサノエートなどを挙げることができる。

[0055]

上記(A-1)でのエステル化反応や上記(A-2)でのグラフト重合反応の際に使用される有機溶剤としては、エポキシ樹脂(a)とアクリル樹脂(b)又はカルボキシル基含有重合性不飽和モノマーを含有する重合性不飽和モノマー成分とを溶解し、且つこれらの反応生成物であるアクリル樹脂変性エポキシ樹脂(A)を中和、水性化する場合にエマルションの形成に支障をきたさない有機溶剤である限り、従来公知のものを使用することができる。

[0056]

上記有機溶剤としては、アルコール系溶剤、セロソルブ系溶剤及びカルビトール系溶剤が好ましい。具体例としては、イソプロパノール、ブチルアルコール、2ーヒドロキシー4ーメチルペンタン、2ーエチルへキシルアルコール、シクロへキサノール、エチレングリコール、ジエチレングリコール、1、3ーブチレングリコール、エチレングリコールモノブチルエーテル、エチレングリコールモノブチルエーテル、ジエチレングリコールモノメチルエーテルなどを挙げることができる。また、有機溶剤としては、上記以外の水と混合しにくい有機溶剤も、アクリル樹脂変性エポキシ樹脂(A)の水性媒体中での安定性に支障をきたさない範囲で使用可能であり、これら有機溶剤としては、例えば、トルエン、キシレンなどの芳香族炭化水素類、酢酸エチル、酢酸ブチルなどのエステル類、アセトン、メチルエチルケトンなどのケトン類を挙げることができる。

[0057]

上記 (A-1) 又は (A-2) によって得られるアクリル樹脂変性エポキシ樹脂 (A) は、カルボキシル基を有し、樹脂酸価が $10 \sim 160$ 、さらには $20 \sim 100$ の範囲内であることが水分散性、塗膜性能の面から好ましい。

[0058]

アクリル樹脂変性エポキシ樹脂 (A) は、塩基性化合物で樹脂中のカルボキシル基を中和することによって水性媒体中に分散することが可能となる。カルボキシル基の中和に用いられる塩基性化合物としては、アミン類やアンモニアが好適に使用される。アミン類の代表例としては、トリメチルアミン、トリエチルアミン、トリブチルアミンなどのアルキルアミン類;ジメチルエタノールアミン、ジエタノールアミン、アミノメチルプロパノールなどのアルカノールアミン類;モルフォリンなどの環状アミン類などを挙げることができる。アクリル樹脂変性エポキシ樹脂 (A) の中和の程度は特に限定されるものではないが、アクリル樹脂変性エポキシ樹脂 (A) 中のカルボキシル基に対して通常 $0.1 \sim 2.0$ 3 当量中和の範囲であることが好ましい。

[0059]

上記水性媒体としては、水のみであってもよいが、水と有機溶剤との混合物であってもよい。この有機溶剤としては、アクリル樹脂変性エポキシ樹脂(A)の水性媒体中での安定性に支障を来たさない水と混合し得る有機溶剤である限り、従来公知のものを使用でき、アクリル樹脂変性エポキシ樹脂(A)の製造の際に使用できる有機溶剤として挙げたものを好適に使用することができる。

[0.060]

アクリル樹脂変性エポキシ樹脂 (A) を水性媒体中に中和、分散するには、常法によればよく、例えば、中和剤である塩基性化合物を含有する水性媒体中に攪拌下にアクリル樹脂変性エポキシ樹脂 (A) を徐々に添加する方法、アクリル樹脂変性エポキシ樹脂 (A) を塩基性化合物で中和した後、攪拌下に、この中和物に水性媒体を添加するか又は水性媒体中に添加する方法などを挙げることができる。

[0061]

架橋剤は、上記、熱硬化性樹脂と加熱により、架橋反応するものであれば、特に制限は ないが、例えば、フェノール樹脂、アミノ樹脂、ポリイソシアネート化合物などを用いる ことができる。

特にフェノール樹脂を架橋剤として用いることで付着性、塗膜硬度等を向上させることが できるので好ましい。

[0062]

フェノール樹脂としては、例えばフェノール類とホルムアルデヒド類とを反応触媒の存 在下で加熱し縮合反応させて、メチロール基を導入してなるレゾール型フェノール樹脂な どを挙げることができる。導入したメチロール基はアルキルエーテル化されていてもよい

[0063]

フェノール樹脂の製造に用いられるフェノール類としては、oークレゾール、pークレ ゾール、p-tertーブチルフェノール、p-エチルフェノール、2,3-キシレノー ル、2,5ーキシレノールなどの2官能性フェノール;フェノール、mークレゾール、m ーエチルフェノール、3,5ーキシレノール、mーメトキシフェノール等の3官能性フェ ノール;ビスフェノールA、ビスフェノールF等の4官能性フェノール等が挙げられ、こ れらは1種で、又は2種以上混合して使用することができる。

[0064]

フェノール樹脂の製造に用いられるホルムアルデヒド類としては、ホルムアルデヒド、 パラホルムアルデヒド又はトリオキサンなどが挙げられ、これらは1種で、又は2種以上 混合して使用することができる。

[0065]

メチロール化フェノール樹脂のメチロール基の一部をアルキルエーテル化するのに用い られるアルコールとしては、炭素原子数 $1 \sim 8$ 個、好ましくは $1 \sim 4$ 個の 1 価アルコール が適しており、例えばメタノール、エタノール、nーブタノール、イソブタノールなどを 挙げることができるが、中でも特にメタノールが好適である。

$[0\ 0\ 6\ 6]$

レゾール型フェノール樹脂の場合、数平均分子量が200~2、000、好ましくは3 00~1、200の範囲内であり、かつベンゼン核1核当たりのメチロール基の平均数が $0.3 \sim 4.0$ 、好ましくは $0.5 \sim 3.0$ 、更に好ましくは $0.7 \sim 3.0$ 個の範囲内 であることが適当である。

[0067]

フェノール樹脂の市販品として、例えば、昭和高分子(株)製のショウノールBKS-377F、ショウノールCKS-3865、ショウノールCKS-3873Fなどを挙げ ることができる。

[0068]

架橋剤の配合量は、アクリル樹脂変性エポキシ樹脂(A)100重量部当たり、0.1 ~30重量部、好ましくは0.1~20重量部の範囲内で用いられる。0.1重量部未満 では付着性、耐食性の向上効果は発揮されず、30重量部を超えて用いると耐衝撃性が低 下する。

着色顔料は、金属基材に意匠性を付与させる目的で含有されるものである。金属基材が 、常時又は間歇的に高温環境下に曝される場合、形成される塗膜には耐熱性が必要とされ 、通常用いられる有機系顔料では耐熱性が乏しく、300℃以上の高温下では熱変色、熱 分解が生じて意匠性及び塗膜性能を損なう場合が多いため、耐熱性に優れた無機系の着色 顔料が好適に用いられる。

[0069]

着色顔料としては、例えば、二酸化チタン、酸化亜鉛、チタンエロー、群青、紺青、黒 色酸化鉄、黄色酸化鉄、弁柄などの酸化鉄顔料、カーボンブラック、黒鉛、二酸化マンガ ン、スピネル系顔料、酸化錫系顔料、ジルコン系顔料などの熱処理して得られる複合酸化 物などであり、市販品として入手できる複合酸化物として、例えば、大日精化(株)のダ イピロサイドがあり、各種金属の組み合わせにより、各種の色調を得ることが可能である。

また、受けた光を反射して塗膜に光輝感を与える光輝性顔料として、例えば、アルミニウム粉などの金属粉、ステンレス鋼フレークなどの金属フレーク、雲母、マイカシャスアイアンオキサイド(鱗片状酸化鉄)、ガラスフレーク及びパール顔料などが挙げられ、上記着色顔料から選択した1種又は2種以上のものを組み合わせて使用することができるが、これらに限定されるものではない。

[0070]

被塗物が400℃以上の高温にさらされることもあることから、黒色顔料では、黒鉛、 二酸化マンガンなどが特に好ましい。

$[0\ 0\ 7\ 1\]$

防錆顔料は、金属基材に耐食性を付与するために用いられるものである。防錆顔料としては、クロム、鉛、カドミウムなどの人体、環境に有害な重金属類を含まないものが好ましく、例えば、酸化亜鉛;リン酸亜鉛、リン酸カルシウム、リン酸マグネシウム、リンモリブデン酸亜鉛、リンモリブデン酸アルミニウムなどのリン酸塩系防錆顔料;亜リン酸亜鉛、亜リン酸カルシウム、亜リン酸アルミニウム、亜リン酸ストロンチウムなどの亜リン酸塩系防錆顔料;モリブデン酸塩系防錆顔料;その他シアナミド亜鉛系防錆顔料、シアナミド亜鉛カルシウム系防錆顔料、トリポリリン酸二水素アルミニウム系防錆顔料、非晶質シリカを主成分とする防錆顔料などを使用することができる。上記の防錆顔料から選択した1種又は2種以上の組み合わせを使用することができるが、これらに限定されるものではない。

[0072]

上記着色顔料と防錆顔料の配合量に関して、着色顔料については塗布される膜厚によって異なるが、基本的には基材を隠蔽することのできる量であればよい。また、防錆顔料については必要な耐食性を充足させる量であればよい。

[0073]

体質顔料としては、例えば、シリカ、アルミナ、雲母、クレー、硫酸バリウム、タルクなど、通常、塗料において配合されているものを使用することができる。

[0074]

また、塗料の希釈剤として水や親水性有機溶剤を用いて、塗装及び硬化方法に応じた望ましい塗料性状に調整することができる。

[0075]

電磁誘導加熱方式で被塗装物の温度を焼付温度である $120\sim220$ Cに短時間で昇温させる場合、希釈剤が水だけであると、急激な蒸発により塗膜にフクレが生じる場合があるため、沸点が130 C以上の親水性有機溶剤を水と併用することは、塗膜硬化時の不具合を防止する手段として有効である。

[0076]

親水性有機溶剤としては、例えば、エチレングリコール、エチレングリコールモノイソプロピルエーテル、エチレングリコールモノブチルエーテル、エチレングリコールターシャリブチルエーテル、酢酸エチレングリコールモノエチルエーテルなどのエチレングリコール誘導体;プロピレングリコールモノメチルエーテル、プロピレングリコールモノメチルエーテルプロピオネートなどのプロピレングリコール誘導体;その他へキシレングリコール、3メトキシ3メチルブタノールやジエチレングリコールモノブチルエーテルなどのジエチレングリコール誘導体、ジアセトンアルコールなどであり、これらから選ばれる1種または2種以上のものを使用することができる。

[0077]

上記親水性有機溶剤のうち、とくに、エチレングリコールモノブチルエール、3-メトキシ-3-メチルブタノールを好適に用いることができる。

[0078]

その他の塗料成分として、増粘剤、消泡剤、レベリング剤、ワキ防止剤、紫外線吸収剤

なども適宜用いることができる。

[0079]

水性ポリエステル変性シリコーン樹脂系塗料は水性ポリエステル変性シリコーン樹脂及 び架橋剤を主成分とし、さらに必要に応じて、着色顔料、防錆顔料、体質顔料、希釈剤な どを配合してなるものである。

[0080]

水性ポリエステル変性シリコーン樹脂は、ポリエステル変性シリコーン樹脂をそれ自体 既知の方法で水性媒体中に水分散せしめて得られるものである。

[0081]

ポリエステル変性シリコーン樹脂は、アルコキシシラン、アルコキシシロキサンもしく はそれらの混合物と、1分子中に少なくとも2個の水酸基を含有するポリエステル樹脂と を混合し、触媒及び水の存在下で反応させることにより得られるポリエステル変性シリコ ーン樹脂である。

[0082]

純シリコーン樹脂では磁性体である鉄を主成分とする金属基材に対する付着性が不良で あるが、ポリエステル樹脂で変性することにより、良好な付着性、耐食性を得ることがで きる。

[0083]

水性ポリエステル変性シリコーン樹脂の市販品としては、例えば、信越化学工業製のX -41-5301をあげることができ、付着性、耐熱性、耐食性、塗膜硬度などが優れて おり好ましい。

[0084]

架橋剤としては、例えば、メラミン樹脂やブロックポリイソシアネート化合物を用いる ことができる。

[0085]

水性ポリエステル変性シリコーン樹脂耐熱塗料においても、アクリル変性エポキシエマ ルション耐熱塗料のところであげた着色顔料、防錆顔料、体質顔料、希釈剤及びその他の 塗料成分を必要に応じて同様に用いることができる。

[0086]

アクリル変性エポキシエマルション塗料及び水性ポリエステル変性シリコーン樹脂系塗 料の良好な耐熱性などの塗膜性能を得るための焼付け温度は、それぞれ、アクリル変性エ ポキシエマルション耐熱塗料は130 \mathbb{C} \sim 180 \mathbb{C} の範囲、好ましくは140 \mathbb{C} \sim 160℃の範囲の温度、水性ポリエステル変性シリコーン樹脂耐熱塗料は140℃~200℃の 範囲、好ましくは160℃~180℃の範囲の温度である。

[0087]

いずれも2~5分間程度の短時間で塗膜を硬化させることができる。

[0088]

以下、実施例及び比較例を挙げて、本発明をより具体的に説明する。本発明は以下の実 施例に限定されるものではない。なお、以下、「部」及び「%」はいずれも重量基準によ るものとし、また、塗膜の膜厚は硬化塗膜に基づくものである。

(実施例)

製造例

(製造例1) ビスフェノール型エポキシ樹脂溶液の製造

エピコート828EL(ジャパンエポキシレジン社製ビスフェノールA型エポキシ樹脂 、エポキシ当量約190、数平均分子量約350。)558部、ビスフェノールA329 部、テトラブチルアンモニウムブロマイド 0.6部を、還流管、温度計、攪拌機のついた 4 つ口フラスコに仕込み、窒素気流下で160℃にて反応を行った。反応はエポキシ当量 で追跡し、約5時間反応させることにより、数平均分子量約11,000、エポキシ当量 約8,000のビスフェノールA型エポキシ樹脂aを得た。

[0089]

(製造例2) カルボキシル基含有アクリル樹脂溶液の製造

還流管、温度計、攪拌機のついた4つ口フラスコに、n-ブタノール882部を仕込み 、窒素気流下で100℃に加熱して保持し、メタクリル酸180部、スチレン240部、 アクリル酸エチル180部、tーブチルパーオキシー2-エチルヘキサノエート18部の 混合物を滴下ロートから約3時間を要して滴下し、滴下後さらに同温度にて2時間攪拌を 続け、次いで冷却し、固形分約40%のカルボキシル基含有アクリル樹脂溶液bを得た。 得られた樹脂(固形分)は樹脂酸価196mgΚΟΗ/g、数平均分子量約19,000 であった。

[0090]

(製造例3) アクリル変性エポキシエマルションの製造

還流管、温度計、攪拌機のついた4つ口フラスコに製造例1で得たビスフェノールA型 エポキシ樹脂aを80部、製造例2で得た40%カルボキシル基含有アクリル樹脂bを5 0部及びジエチレングリコールモノブチルエーテル33部を仕込み、100℃に加熱して 溶解させた後、N、Nージメチルアミノエタノール5部を加え、同温度にて2時間反応を 行い、アクリル樹脂変性エポキシ樹脂溶液を得た。得られた樹脂(固形分)は樹脂酸価3 4 m g K O H / g であった。次いで得られたアクリル樹脂変性エポキシ樹脂溶液の温度を 70℃とし、脱イオン水224部を徐々に加えて水分散を行った。さらに減圧蒸留により 、過剰の溶剤を除去して、固形分32%のアクリル変性エポキシエマルションを得た。

【実施例1】

[0091]

エチレングリコールモノブチルエーテルに、二酸化マンガン10部及びKホワイト45 0 H (テイカ製防錆顔料、トリポリリン酸アルミニウム系)を15部の比率で混合して、 サンドミルで粒度が20μm以下になるように分散し、濃度が60%の顔料分散ペースト を作製した。

[0092]

製造例3で得たアクリル変性エポキシエマルションを樹脂固形分で95部及びフェノー ル樹脂(ショウノールCKS—3865)5部に対して、顔料分散ペーストを、二酸化マ ンガンが10部、Kホワイト450Hが15部になるように配合して、脱イオン水及びエ チレングリコールモノブチルエーテルを加えて、固形分濃度が35%の黒色塗料組成物を 得た。

[0093]

試験板の作製方法は以下の通りである。

厚さ10mmの鋳鉄製の平板を、図1に示すような電磁誘導加熱方式の装置を用いて、1 000₩の電力で1分間で160℃に昇温するまで加熱した後、通電を止めて、上記黒色 塗料組成物を、膜厚が 20μ mになるようにスプレー塗装して室温で 3 分間放冷した。そ の後、直ちに水シャワーで室温になるように急冷した。3分間の放冷時間における保持温 度は160~142℃であった。塗装後の被塗物の時間-温度曲線を図2に示す。

【実施例2】

[0094]

ポリエステル変性シリコーン樹脂X-41-5301を樹脂固形分で100部に対して 、実施例1で用いた顔料分散ペーストを、二酸化マンガンが10部、Kホワイト450H が15部になるように配合して、脱イオン水及びエチレングリコールモノブチルエーテル を加えて、固形分濃度が40%の黒色塗料組成物を得た。その後、実施例1と同様の装置 を用いて、1200Wの電力で1分間で180℃に昇温するまで加熱した後、通電を止め て上記黒色塗料組成物を、膜厚が20μmになるようにスプレー塗装して、室温で3分間 放冷した。その後、直ちに水シャワーで室温になるまで急冷して、試験板を作製した。3 分間の放冷時間における保持温度は180~164℃であった。塗装後の被塗物の時間− 温度曲線を図2に示す。

【実施例3】

[0095]

エチレングリコールモノブチルエーテルに、黒鉛10部、Kホワイト450Hを15部 及びアルミナ粉(住友化学工業(株)製、AM-21)30部の比率で混合して、サンド ミルで粒度が20μm以下になるように分散し、濃度が60%の顔料分散ペーストを作製 した。

[0096]

製造例3で得たアクリル変性エポキシエマルションを樹脂固形分で90部及びフェノー ル樹脂 (ショウノールCKS-3865) 10部に対して、上記顔料分散ペーストを、黒 鉛が10部、Kホワイト450Hが15部、アルミナ粉が30部になるように配合して、 脱イオン水及びエチレングリコールモノブチルエーテルを加えて、固形分濃度が40%の 黒色塗料組成物を得た。その後、実施例1の黒色塗料組成物を前記黒色塗料組成物する以 外は実施例1と同様にして試験板を作製した。

[0097]

比較例1

実施例 1 で得た黒色塗料組成物を、厚さ 1 0 mmの鋳鉄製の平板に、膜厚が 2 0 μ mにな るようにスプレー塗装し、室温で2分間セッティングした後、熱風循環乾燥機を用いて、 200℃で3分間加熱して試験板を作製した。その時の被塗物の最高到達温度は93℃で あった。塗装後の被塗物の時間-温度曲線を図3に示す。

[0098]

比較例2

実施例2で得た黒色塗料組成物を、厚さ10mmの鋳鉄製の平板に、膜厚が20μmにな るようにスプレー塗装し、室温で2分セッティングした後、近赤外線ランプを用いて、照 射距離20cmで3分間加熱して試験板を作製した。その時の被塗物の最高到達温度は1 22℃であった。塗装後の被塗物の時間-温度曲線を図4に示す。

[0099]

比較例3

実施例1の黒色塗料組成物を熱硬化型水酸基含有アルキド樹脂/メラミン樹脂系水性黒色 防錆塗料 (アクアゾール701D、関西ペイント社製) とする以外は、実施例1と全く同 様にして試験板を作製した。

[0100]

実施例1~3及び比較例1~3で得られた試験板について、塗面状態、付着性、耐食性 及び塗膜硬度を試験し、評価を行なった。更に、熱負荷後の塗面状態、付着性、耐食性に ついても評価を行なった。耐熱負荷は、試験板を500℃に設定した電気炉で、試験板の 温度が420~450℃の温度範囲域となるように30秒保持した後、室温まで放冷する 方法で行なった。試験結果を表1に示す。

[0101]

表1における性能試験の試験方法は次の通りである。

塗面状態:得られた試験板を目視観察により、以下の基準で評価した。

○:外見上の異常が認められない、△:フクレ、変色、剥れが僅かに認められる、×:全 面にクラックが発生し、塗膜の脱落が認められる。

付着性:試験板にカッターナイフで素材に達するようにカットを入れ、大きさ1mm×1 mmの碁盤目を100個作り、その表面に粘着セロハンテープを貼着し、それを急激に剥 離した後の塗面を観察し、以下の基準で評価した。

○:剥離が全く認められない、△:碁盤目塗膜の剥離が1~20個認められる、×:碁盤 目塗膜の剥離が30個以上認められる。

耐食性:ソルトスプレー試験(JIS-Ζ-2371)72時間後の赤錆の発生度合いを 以下の基準で評価した。

◎:赤錆の発生が全く認められない、○:赤錆の発生面積が全体の20%以内、△:赤錆 の発生面積が全体の20%~50%の範囲、×:赤錆の発生面積が全体の50%以上。 塗膜硬度:鉛筆硬度で評価を行った。鉛筆引かき試験用の三菱鉛筆「uni」を用いて、 鉛筆の芯を塗膜面に約45度の角度であてて、前方に力をこめて滑らせる方法で試験を行 った。5回試験を行って3回以上塗膜に傷付きが認められた時、その前の傷付きが3回未満であった鉛筆の硬度でもって塗膜の硬度とし、以下の基準で評価した。

○: F以上、△: 2 B~HB、×: 3 B以下。

[0102]

【表1】

Γ		実施例			比較例		
		1	2	3	1	2	3
初期	塗面状態	0	0	\circ	\circ		0
	付着性	0	0	0	0	0	0
	耐食性	0	0	0	Δ	Δ	0
	塗膜硬度	0	0	0	Δ	×	0
斯 動 越 数	塗面状態	0	0	0	Δ	Δ	×
	付着性	0	0	0	Δ	Δ	×
	耐食性	0	0	0	Δ	Δ	×

【図面の簡単な説明】

[0103]

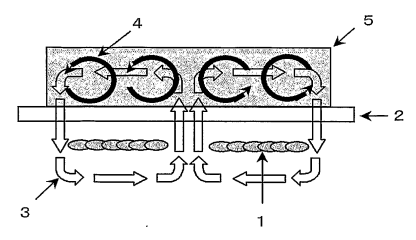
- 【図1】本発明の方法の電磁誘導加熱装置の概略図である。
- 【図2】実施例1及び2の塗装後の被塗物の時間-温度曲線のグラフである。
- 【図3】比較例1の塗装後の被塗物の時間-温度曲線のグラフである。
- 【図4】比較例2の塗装後の被塗物の時間-温度曲線のグラフである。

【符号の説明】

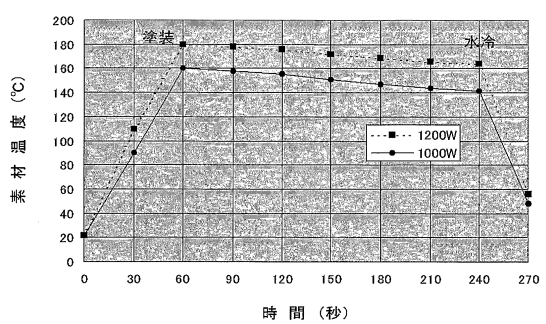
[0104]

- 1 磁力発生コイル
- 2 プレート(結晶化ガラス)
- 3 磁力線
- 4 渦電流
- 5 鋳鉄製平板(10mm厚)

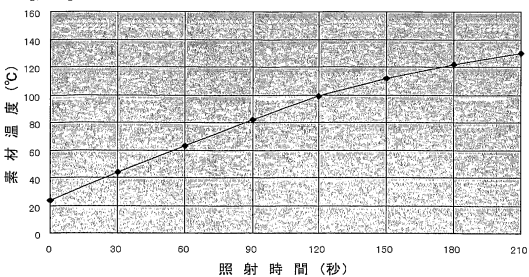
【書類名】図面 【図1】



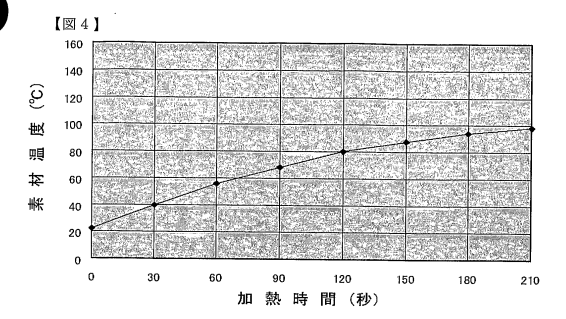
【図2】



【図3】



出証特2005-3028419





【要約】

【課題】 自動車のディスクブレーキとして用いられるディスクローターなどの磁性体からなる板厚の厚い被塗物に対して、従来の熱風循環方式などの乾燥方法による塗面異常、硬化不良、性能不良などの不具合を解消するために、短時間で被塗物を所定の温度に昇温させ、塗装された塗膜を速やかに硬化させることにより塗装に係る作業効率を大幅に向上させることができ、さらには、耐熱性などの塗膜性能に優れた塗膜を得ることができる塗膜形成方法を見出すこと。

【解決手段】 磁性体からなる自動車等の板厚の厚いディスクブレーキ部品等の塗膜形成 方法として、被塗物を電磁誘導加熱方式で加熱した後に、塗料を塗装して、余熱で塗膜を 硬化させることを特徴とする塗膜形成方法。

【選択図】 なし

ページ: 1/E

認定・付加情報

特許出願の番号

特願2004-046258

受付番号

5 0 4 0 0 2 8 6 0 1 5

書類名

特許願

担当官

第六担当上席

0095

作成日

平成16年 2月24日

<認定情報・付加情報>

【提出日】

平成16年 2月23日

特願2004-046258

出願人履歷情報

識別番号

[000001409]

1. 変更年月日 [変更理由]

1990年 8月 9日

 変更理由]
 新規登録

 住 所
 兵庫県尼

兵庫県尼崎市神崎町33番1号

氏 名 関西ペイント株式会社